(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出顧公開

[®]公開特許公報(A)

昭57—169478

⑤Int. Cl.³ C 07 D 303/48	識別記号	庁内整理番号 70434C		〇公開 昭和	057年(1982)10月19日
405/12 // A 61 K 31/495 31/505	ABS ABS	6580—4 C		発明の数 審査請求	1 未請求
C 07 D 213/74 239/42 295/08		7138-4C 7431-4C 6917-4C	•		
(C 07 D 405/12 303/00 213/00)		*	٠,		(全 30 頁)

❸ピペラジン誘導体

②特 願 昭56-53116

②出 顧 昭56(1981) 4 月10日

心発明者 真崎知生

茨城県新治郡桜村竹園 3 - 201

-- 1

の出 願 人 日本ケミファ株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2

番3号

邳代 理 人 弁理士 井坂實夫

最終頁に続く

99 AR 1

1. 発明の名称

ピペラジン誘導体

2. 特許請求の範囲

一 校式(1)

で表わされる化合物およびその無毒性塩類。ただ し式中の

Bは水素原子、 アルカリ金属原子、アルカリ土類 金属原子または 4 個以下の炭素原子を有する度 低状または分数状のアルキル基を意味し、

Biは 4 個以下の炭素原子を有する直鎖状または分

またはー(N)を意味し、

1は0ないし8の整数を意味する。

3. 発明の評細な説明

(発明の技術分野)

本発明は新規なピペラジン辞導体に関するもの である。

また本発明は新規なピペラジン閉導体を製造する方法に関するものである。

さらに本発明は心筋梗塞を予防または治療する ための素剤に関するものである。

(技術的背景)

わが国においては食生活の味米化および老令人口の増加にともなつで、心筋梗塞症の患者が増加する傾向がみられる。したがつて心筋梗塞症の予防および治療は、国民の健康保持の観点から観てきわめて重要な課題である。

ところが心筋梗塞症の予防および治療は、現代 の医学をもつてしてもきわめて困難であって、心 筋炭嚢症とともに併発する心不会、不益熱・虚血性心疾患などを緩解する薬剤を投与して心筋梗塞 症の予防および治療に供している現状である。したがつて心筋梗塞症の予防および治療のために有効な薬剤の開発には、大きな類待が寄せられている。

(発明の目的)

発明者らは、心筋梗塞症の予防および治療のためにすぐれた薬効を奏する薬剤の操究を整練してきたところ、前配の一般式(1)によつて表わされる新規化合物を合成し、これらの化合物が心筋梗塞症に対してきわめてすぐれた抑制作用を示すとともに安全性も高いことを発見し、この発見にもとづいて本発明を完成した。

(発明の構成、作用および効果)

本発明にかかるピペラジン財導体は、下記の一般式(1)で表わされる化合物およびその無毒性塩類である。

ただし式中の

Biは水素原子、アルカリ金属原子、アルカリ土類 金属原子または 4 個以下の炭素原子を有する度 銀状または分枝状のアルキル基を意味し、

即は4個以下の炭素原子を有する直鎖状または分

nは0ないし3の整数を意味する。

一般式(1)で扱わされる化合物の具体例としては 下記のものを挙げることができる。

トランス-3-[(a)-3-メテル-1-(4-メ チルピペラジン-1-イルカルボニル)ブチル-カルバモイル]オキシラン-2-カルボン酸。 トランス-3-[(a)-1-(4-エチルピペラジ ン-1-イルカルボニル)-3-メチルブチル-カルバモイル]オキシラン-2-カルボン酸。 トランス-3-[(a)-1-(4-イソブチルピペ ラジン-1-イルカルボニル)-3-メチルブチ ル・カルバモイル]オキシラン-2-カルボン酸。 トランス-3-[(a)-1-(4-イソブチルピペ フェニルメチル)ピペラジン-1-イルカルボニ ル } -3-メチルブチルカルバモイル]オキシラン-2-カルポン酸。

トランス・3 - [(a) - 1 - { 4 - (3 , 4 - ジメ トキシフエニルメチル) ピペラジン・1 - イルカ ルポニル } 3 - メチルプチルカルパモイル] オキ シラン - 2 - カルポン酸、

トランス - 3 - [(a) - 3 - メチル - 1 - [4 - (

2 , 3 , 4 - トリメトキシフエニルメチル)ピペ ラジン・1 - イルカルポニル】ブチルカルパモイ ルコオキシラン・2 - カルポン酸、

ト ランス - 3 - [(a) - 3 - メチル - 1 - { 4 - (3 , 4 , 5 - トリメトキシフエニルメチル) ピペ ラジン - 1 - イルカルボニル } プチルカルバモイ ル] オキシラン - 2 - カルボン酸、

トランス・3 - [(a) - 1 - (4 - ベンジルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルバモイルコオキシラン・2 - カルボン酸・トランス・3 - [(a) - 1 - (4 - シンナミルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチル・カルバモイルコオキシラン・2 - カルボン酸・トランス・3 - [(a) - 1 - (4 - ジフエニルメチルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチル・カルバモイルコオキシラン・2 - カル

トランス - 8 - [(a) - 1 - [4 - (2 - ピリジル) ピペラジン - 1 - イルカルボニル] - 3 - メチ ルプチルカルパモイル] オキシラン - 2 - カルボ ン酸

トランス・3 - [(a) - 3 - メチル・1 - (4 - (2 - ピリミジニル) ピペラジン・1 - イルカルポ ニル) ブチルカルパモイル] オキシラン・2 - カ ルポン酸

これらの化合物のメチルエステル、エチルエステル、a - プロピルエステル、イソプロピルエステル、イソプチルエステル、
sec - プチルエステルおよび tert - ブチルエステルルなども本発明の化合物である。

別の概点に立てば、本発明は前配一般式(I)で表わされる化合物の製造方法である。本発明による一般式(I)で表わされる化合物の製造方法は、下記のとおりのものである。

(f) 一般式(1)中の R¹がアルキル基である場合 一般式(2)

> R³NHCHCO₂H CH₂ CH(CH₄)₂

(式中 Bは tert-プトキシカルポニル差などで

で表わされるロイ シルピペラジン 誘導体を一般式 (6)

(式中型は4個以下の炭素原子を有する直鎖状または分枝状のアルキル基を示す。) で表わされるトランス・エポキシコハク酸モノエステルまたはその反応性誘導体に反応させて一般式(7)

(式中 BPおよび BPは前配と同じ意味を示す。) で表わされる化合物として得られる。 あるいは、一般式(6) さ!限のアミノ業の保護基を表わす。) で表わされるロイシン辞事件またはその反応性誘導体を一般式(3)

(式中 P は前記と同じ意味を示す。) で表わされるアミン辞導体に反応させて一般式(4)

(式中 B および B は 的 記と 同 じ 意味を 示す。) で表わされる 化合物 とした 後、 過 常 の 方 法 により 保護 基を除去する ことによって 得られる 一般式 (5)

(式中、呼は前配と、同じ意味を示す。)

(式中がは前配と同じ意味を示す。) で表わされるトランス・エポキシコハク酸モノエステルまたはその反応性誘導体をロイシンと反応させて得られる一般式(8)

(式中がは前配と同じ意味を示す。) で表わされるエポキシコハク酸ロイシン誘導体またはその反応性静準体を一般式(3)

$$H N N - B_5$$

(式中間は前配と間じ意味を示す。) で表わされるアミン誘導体と反応させて一般式(7)

(式中 B*および B*は前配と同じ意味を示す。) で表わされる化合物として得られる。

一致式(2)の化合物と一般式(3)の化合物との総合 反応、一般式(5)の化合物と一般式(6)の化合物との 総合反応、および一般式(8)の化合物と一般式(3)の 化合物との総合反応は、通常の酸クロライド法あ るいは、公知の総合刻たとえばN-ヒドロキシコ ハク酸イミドとN,N-ジシクロヘキシルカルボ ジイミドの共存下、塩化メチレン、クロロホルム、 テトラヒドロフラン等の有機溶媒中重性でおこな われる。

一数式(7)で表わされる化合物のエステル残益は 常法によるアルカリ加水分解することにより対応 するかルボン酸に容易に変換される。

寒性塩が心筋便塞治療剤として有用であることはは 寒酸的心筋梗塞モデルに対して、優れた予防なら びに治療効果を有することによって示される。す なわちウサギあるいはイヌの寒酸的心筋梗塞症に 対して1~400m/を投与した場合に発効果を示す。たとえばウサギに80 ~200m/を投与した場合に比較 して明白な便塞抑制効果がみられる。

また、本発明の化合物はマウスにおける急性毒性試験により、生体に対して安全性の高い物質であることがわかる。

本発明における一般式(I)の化合物およびその無 等性塩の投与量は、心筋梗塞症の症状の程度によ つて異なるが、通常は1日約100 9~1 9 を患者 に投与すればよい。

一般式(I)で表わされる化合物およびその塩は、 これを心筋便塞治療剤として用いる場合、通常は 製剤的担体と共に製剤組成物の形態とされる。担 体としては、使用形態に応じた薬剤を調製するの に通常使用される増量剤、結合剤、崩瘍剤、青沢 9 一般式(I)のBIが水虫原子である一般式(9)

107

て待られる。

(式中 BPは前配と同じ意味を示す。) で表わされる化合物は、一般式(7)で表わされる化 合物のエステル基を加水分解せしめることによつ

このようにして得られたピペラジン誘導体は、 所望により通常の方法でナトリウム、カリウム、 カルシウム、マグネシウム、さらには、トリアル キルアミン、ジベンジルアミン、N・低級アルキ ルピペリジン、N・ペンジル・タ・フェネチルア ミンなどの無毒性塩とすることができる。

さらに他の観点からみれば、本発明は一般式(1) によつて表わされる化合物あるいはその無毒性塩 顔を有効成分とする心筋梗塞症の予防および治療 類である。

本発明における一般式(1)の化合物およびその無

刺等の希釈剤あるいは獣形剤が用いられる。

投与形態としては、注射剤、散剤、カブセル剤 顆粒剤、錠剤などいずれの形態でも可能である。

競別の形態とは独立してはは、マルキ酸を関すると、などのでは、アースとのでは、アースを使用して、などのでは、アースを使用して、などのでは、アースを使用して、などのでは、アースを使用して、などのでは、アースを使用して、などのでは、アースを使用しては、アースを使用して、アースを使用して、アースを使用して、アースを使用して、アースを

住射剤として調製される場合には、希釈剤として、例えば水、エチルアルコール、プロピレング

神開昭57-169478(5)

リコール、ポリオキシェチレンソルピット、ソルビタンエステル等をあげることが出来る。この際、等級性の格弦を開設するのに充分な量の食塩、ブドウ糖あるいはグリセリンを含有させてもよく、また、通常の格解補助剤、緩衝剤、無痛化剤、保存剤等を必要に応じて含有させてもよい。

(実施例)

本発明における一般式(1)の化合物の製造方法およびその無毒性塩が心筋梗塞モデルに対して優れた予防ならびに治療効果を示し、安全性が高いことを示す試験例を挙げて本発明を具体的に説明する。ただし下記の実施例および試験例は、本発明を制限しようとするものではない。

美施例 1

tert ~ ブトキシカルボニル・L・ロイシン・1 水和物(9.96 f)及びN・ヒドロキシコハク酸イミド(4.6 f)の塩化メチレン(100 m)溶液に 氷冷下、N,N・ジンクロヘキシルカルポジイミド(8.24 f)の塩化メチレン(50 m)溶液を1 時間で筒下した。塩塩で4時間撹拌した後、再び 水冷して1・(ジフェエルメチル)ピペラジン(10.08 mm)の塩化メチレン(50g)溶液を20分で海下し、塩塩にて一晩撹拌した。析出物を炉別を、減圧下帯線留去し、砂酸エチルを加えて不良が、砂酸を変更が、砂酸をです。 のまれる では、砂ない では、からは、砂ない では、から、砂糖・サイン・1・イルカルボージン・1・イルカルボージ・3・メチルブチルカルバミンを無色無定形物質として16.5 mm(収率89 mm)で、

氷冷下酢酸エチル(300 ml)に塩化水素ガスを導入。飽和させた後、上記で得た(m) - 1 - (4 - ジフェニルメチルピペラジン - 1 - イルカルポニル) - 3 - メチルプチルカルバミン酸 tert - ブチル(16.5 f)の酢酸エチル(80 ml)溶液を10分間で満下した。塩塩化て2時間撹拌した後そのまま波圧下溶鉄及び残留塩化水素を留去して4・ジフェニルメチル - 1 - L - ロイシルピペラジン=ジヒドロクロリドを嵌黄色結晶として15.6 f(収率:定量的)得た。

トランス・エポキシコハク酸モノエチル(5.68 ま)及びN-ヒドロキシコハク酸イミド(4.08ま) の塩化メチレン (100 mt) 潜液に氷冷下 N , N -ジンクロヘキシルカルポジイミド(7.31 タ)の塩 化メチレン(50 4) 蓄骸を1時間で摘下した。 **畠盘で4時間撹拌した後、再び氷冷して上記で得** た4-ジフエニルメチル・1 - L - ロイシルピペ ラジンニジヒドロクロリド(15.6ヶ)を加え、次 いでトリエチルアミン(798)を5分間で筒下 し、歯ಡにて一晩撹拌した。彼田下静傑を留去し て残渣に酢酸エチル(250 ml)を加えて不溶成分 を伊別後、伊波を重曹水、飽和食塩水の服に洗浄 し、確康マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 去して粗反応混合物を得た。とのものをシリカゲ ルカラムタロマトグラフィーにより精製(展開格 傑:クロロホルム次いでクロロホルム:メタノー ルニ50:1)して、トランス-3- [(s) -1-(4 = ジフェニルメチルピペラジン・1 ・イルカ ルポニル) - 3 - メチルプチルカルパモイル〕オ キシラン-2-ガルポン酸エチルを嵌黄色無定形 物質として18.3%(収率74%)待た。

IB (KBr) and; 1750, 4630,890

NMB(CDC4) :

2.4 (4H, m, -CON
$$< \frac{CH_2 - \frac{CH_2}{CH_2}}{CH_2 - \frac{CH_2}{CH_2}} N -$$
)

3.6 - 3.8 (6H, m, -CON
$$\frac{CH_2-CH_2}{CH_2}$$
N-

上記で得たトランス - 8 - [(s) - 1 - (4 - ジ フェニルメチルピペラジン - 1 - イルカルポニル) - 3 - メチルブチルカルパモイルコオキシラン - 2 - カルボン数エチル(13.2 s)のエタノール

7.2-7.6 (10H,m, 芳香族 プロトン)

上記ナトリウム塩を当量の 0.1 N - 塩酸に加え、放置して析出した白色結晶を炉取し、冷水で洗浄し、波圧下乾燥して対応する遊離酸を得た。

mp. 129-132℃(分解)

IB (KBr) cm-1; 1640,890

NMB(CDOD) 8;

2.5 (4 H, m, -CON
$$< \frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2} > N-$$
)

3.3 - 3.8 (6 H , m , -CON
$$<$$
 $\frac{CH_{4}-CH_{9}}{CH_{3}-CH_{9}}$ $>$ N-

4.36 (1H, . -CH(C,H,))

7.1 - 7.3 (10 H, m, -CH($\frac{C_0 H_0}{2}$)

M8 m/e; 480 (M+1), 479 (M), 167(100%)

元素分析 CarHaaNaOaとして

特開昭57-169478 (6)

(70 xi) 善徳に朱持下 0.4 g 21 - 太殿化ナトリウムーエタノール薔薇(54.2 xi) を病下した。 窓里で 3 時間提择した後、搭錐を放圧下留去し、 さらに被圧下よく乾燥してトランス - 8 - [(e) - 1 - (4 - ジフェニルメチルピペラジン - 1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルバモイル] オキシラン - 2 - カルボン酸ナトリウムを嵌黄色粉末として 1 2.4 f (収率 9 5 %) 待た。

IR(KBr) ar ; 1630,900

NMB(CDOD) #;

2.4 (4H,m,-CON
$$< \frac{CH_{1}-CH_{2}}{CH_{2}-CH_{4}} > N-$$
)

3.4 - 3.7 (6 H . m . -CON
$$< \frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}N$$
 -

理論値码 ; C:67.62,H:6.94,N:8.76

実験値段 ; C:67.45,H:7.05,N:8.55

実施例 2

teri-ブトキシカルポニル・L ・ロイシン・1水和物(8.92 p)と1・ベンジルピペラジン(6.30 p)とを(a)・1・(4・ジフエニルメチルピペラジン・1・イルカルポニル)・3・メチルブチルカルバミン酸 tert・ブチルを 特た のと 同様にして 縮合させ、(a)・1・(4・ベンジルピペラジン・1・イルカルポニル)・3・メチルブチルカルバミン酸 tert・ブチルを無色無定形物質として 8.0.6 p(収率 5 8 %)得た。

NMB (CDC &) 8;

2.28-2.52(4H,m,-CON
$$< \frac{CH_8-CH_2}{CH_9-CH_9} N-$$
)

上記で得た(s) - 1 - (4 - ペンジルピペラジン-1 - イルカルポニル) - 3 - メチルブチルカルパミン酸 tert - ブチル(12.3 f) より、4 - ジフェニルメチル - 1 - L - ロイジンピペラジン=ジヒドロクロリドを得たのと同様にして、4 - ペンジル - 1 - L - ロイシルピペラジン=ジヒドロクロリドを美食色粉末として10.7 f(収率94%)得た。

このものの少量を 2 当量のトリエチルアミンと 処理し、対応する遊離塩基を得、 NMBにより 4 ・ベンジル・1 - L - ロインルピペラジンと確認 した。

NMR (CDC 4) . ;

上記で待たトランス・3・〔(a)・1・(4・ベンジルピペラジン・1・イルカルボニル)・3・メチルブチルカルパモイルコオキシラン・2・カルボン酸エチル(6.38 m)より、トランス・3・〔(a)・1・イルカルボニル)・3・メチルブチルカルパモイルコオキシラン・2・カルボン酸ナトリウムを得たのと同様にして、トランス・3・〔(a)・1

(5H,s , 芳香族プロトン)

トランス・エポキシコハタ酸モノエチル(4.03 り)と、上記で得た 4 ・ベンジル・1 ・L・ロイ ンルピペラジン=ジヒドロタロリド(9.12 り)と をトランス・3 ~ [(a) ~ 1 ~ (4 ~ ジフエニルメ チルピペラジン~ 1 ~ イルカルボニル) ~ 3 ~ メ チルプチルカルバモイル] オキシラン~ 2 ~ カル ポン酸エチルを得たのと同様にして競合させ、ト ランス~ 3 ~ [(a) ~ 1 ~ (4 ~ ベンジルピペラジ ン~ 1 ~ イルカルボニル) ~ 3 ~ メチルプチルカ ルバモイル] オキシラン~ 2 ~ カルポン酸エチル を 美色無定形物質として 6.89 F (収率 6 3 %) 得た。

IR(neat) cm⁻¹; 1755, 1690, 1640, 900 NMB(CDC42) 8;

- (4 - ベンジルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルパモイルコオキシラン - 2 - カルボン酸ナトリウムを嵌黄色粉末として 6.2 5 f (収率 9 9 %) 得た。

2.4 2 (4 H , m , -CON
$$< \frac{CH_1-CH_2}{CH_2-CH_2} N-$$
)

$$3.3 \sim 3.8$$
 (8H, m, -CON $\frac{CH_1}{CH_2}$ CH₂ > N - ,

4.85 (1H, m,-NH-CH-CO-)

7.24 (5日.:, 芳香族プロトン)

察施例 3

tert-プトキシカルポニル・L - ロイシン・1 水和物(7.47g)と 1 - (4 - メトキシフエニル メチル)ピペラジン(6.18g)とを、(a) - 1 - (

排闡昭57-169478(8)

4・ジフエニルメチルピペラジン・1・イルカルボニル)・8・メチルブチルカルバミン酸 tert - ブチルを得たのと同様にして結合させ、(4)・1・[4・(4・メトキシフエニルメチル)ピペラジン・1・イルカルボニル]・3・メチルプチルカルバミン酸 tert・ブチルを無色無定形物質として1201(収率95%)得た。

上記で得た(a) - 1 - (4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 7 エニルメチル) ピペラジン・1 - イルカルボニルコー3 - メチルブチルカルバミン酸 tert - ブチル(1201) より、4 - ジフエニルメチル・1 - L - ロインルピペラジンニジヒドロクロリドを得たのと同様にして、1 - L - ロインル・4 - (4 - メトキシフエニルメチル) ピペラジンニジヒドロクロリドを白色結晶として、1 1.2 g (収率定量的) 得た。

トランス・エポキシコハク酸モノエチル(4.8 **) と、上記で得た 1 - L - ロイシル - 4 - (4 - メトキシフエニルメチル) ピペラジンニジヒド ロクロリド(11.2 **) とを、トランス - 8 - C(s) - 1 - (4 - ジフェニルメチルピペラジン - 1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルバモイルコオキシラン - 2 - カルボン酸エチルを得たのと同様にして離合させ、トランス - 3 - [(a) - 1 - { 4 - (4 - メトキシフェニルメチル) ピペラジン - 1 - イルカルボニル } - 3 - メチルブチルカルバモイルコオキシラン - 2 - カルボン酸エチルを無色無定形物質として 5.0 s (収率 3 8 %) 得た。

IB(KBr) === ; 1750,1630,900 NMB(CDC4) #;

0.94 (8H, d, CHa>CH

1.00 (3 H, d, CH_a>CH-)

1.32 (3H, t, J=7Hz -CO₂CH₂CH₃) 1.4~1.7 (3H, m, -CH₃-CH₃)

2.48 (4H, m, -CON $< \frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2} > N-$)

$$3.5 \sim 3.8 (8 \text{ H}, m. -\text{CON} \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}} - \text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C} \text{H}_{\text{e}} - \text{C} \text{H}_{\text{e}}} \text{N} \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C} \text{H}_{\text{e}}} - \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C} \text{H}_{\text{e}}} = \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C} \text{H}_{\text{e}}} + \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C} \text{H}_{\text{e}}} = \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e}}}{\text{C}} = \frac{\text{C} \text{H}_{\text{e$$

3.92 (3H, 4, -OCH,)

4.38 (2H,q,J=7H:,-CO2CH2-)

5.10 (1H, m, -NH-CH-CO-)

7.46 (2H,d,

н Н

7.0~7.4(1H.d.-NH)

MS m/e . 461(M), 318,121(100%)

上記で得たトランス・3 - [(a) - 1 - (4 - (4 - (4 - メトキシフエニルメチル) ピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルパモイルコオキシラン・2 - カルボン酸エチル(B. 0 を) より、トランス・3 - [(a) - 1 - (4 - ジフエニルメチルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルパモイルコオキシラン・2

- カルボン酸ナトリウムを得たのと同様にして、トランス - 3 - [(a) - 1 - { 4 - (4 - メ トキンフェニルメチル) ピペラジン - 1 - イルカルボニル } - 3 - メチルブチルカルバモイルコオキンラン - 2 - カルボン酸ナトリウムを白色粉末として4.8 ** (収率 9.7 %) 得た。

IB (KBr) and; 1680,900

NMR (CDaOD) # ;

0.94 (6H, d, (CH₆)₂CH-)

1.6 (3H.m. - CH₂-CH-)

2.46 (4H, m, -con CH₂-CH₂N-

3.3 ~ 3.7 (8 H . m .-CON CH₈-CH₈-N-CH₈-

3.80 (3.H, ., -OCH,)

4.9 (1H,m, -N~CH~CO~)

夹始例 4

test-プトキシカルポニルーL・ロイシン・1 水和物(4.981) とN~ヒドロキシコハク酸イミ ド(230))の塩化メチレン(70㎡) 静放に、 氷冷下N,N-ジンクロヘキシルカルポジイミド (4.12 月)の塩化メチレン(80 ㎡) 糖放を施下 し、室屋にて4時間撹拌した。再び氷冷下1~(2 . 3 . 4 - トリメトキシフェニルメチル)ピペ ラジンニジヒドロクロリド(679)を加え、衣 いでトリエチルアミン(85g)を積下住入して **鼠囚で一晩撹拌した。塩化メチレンを放圧下音去** し、現後に酢酸エチルを加えて不構成分を护別し、 伊波を重曹水、飽和食塩水の順に洗浄し、芒硝で 乾燥後後圧下着禁留去して租反応促合物を粘積な **抽状物質として得た。このものをシリカゲルカラ** ムクロマトグラフィーにより特製(展開音楽:ク ロロホルム: メタノール= 2 0 : 1)し、(a) - 8

ピペラジン・1 ・イルカルボニル] ブチルカルバミン酸 tert ・ブチル(9.5 m) の酢酸エチル(5 0 ml) 溶液を加えて、宜風にて 2 時間授粋した。減圧下、酢酸エチル及び過剰の塩化水素ガスを留去して、1・L・ロイシル・4・(2・3・4・トリメトキシフエニルメチル)ピペラジンニジヒドロクロリドを談賞色館品として 8.6 m (収率95%)得た。

このものの少量を 2 当量のトリエチルア ミンと 処理し、対応する遊離 複高を得、 NMB より 1 - L - ロイシル - 4 - (2,3,4 - トリメトキ シフェニルメチル)ピペラジンと確認した。

NMR (CDC 4.) .

0.93 (6H, d, J = 7.5Hz, (
$$\underline{CH_2}$$
) $\underline{CH_-}$)
1.35 (2H, m, $-\underline{CH_2}$ - $\underline{CH_-}$)
1.90 (1H, m, $-\underline{CH_2}$ - $\underline{CH_-}$)
2.43 (4H, m, $-\underline{CON} < \underline{CH_2}$ - $\underline{CH_2}$ - \underline{N} -)

- メチル・1 - [4 - (2,3,4-トリメトキ シフェニルメチル)ピペラジン - 1 - イルカルポ ニル] プチルカルパミン酸 tart - ブチルを無色 の粘稠な抽状物質として 9.5 g (収率 9 9 %)得

特開昭57-169478(9)

NMB(CDC4,) 8;

た。

酢酸エチル(200 m) に水冷下塩化水素を導入、 飽和させ、上配で得た(a) - 3 - メチル - 1 - [4 - (2,3,4-トリメトキシフエニルメチル)

持扇昭57-169478 (10)

のものをシリカゲルカラムクロマトグラフイーにより精製(展開格 株: クロロホルム: メタノールニ 5 0: 1) し、トランスー 3 - 【(a) - 3 - メチル-1 - 【4 - (2 , 3 , 4 - トリメトキンフェニルメチル)ピペラジン-1 - イルカルボニル】ブチルカルパモイル】オキンラン - 2 - カルボン酸エチルを無色の粘稠な油状物質として、3.05 タ(収率 7 5.3 %) 得た。

IR (KBr) cm -1; 1755,1685,1630,900 NMB(CDC#₂) & :

4.8 (1H,mrN-CH-CO-) 6.60 (1H,d,J=8Hz,芳香族プロトン) 6.88 (1H,d,J=8Hz,芳香族プロトン)

(9H.m. Ar-OCH: ×3)

8.0 4 (1H, m, NHCO-)

(* DM80-4 中)

3.7 4

主記ナトリウム塩を当量の 0.1 N - 塩酸に加えて、体積が半分になるまで機能し、放棄して析出した白色組品を炉取し、冷水、エタノールの順に洗浄し、波圧下乾燥して対応する遊離療を得た。

 $(2H, q, J = 7.5Hz, -CO_2CH_2-)$ 4.1 6 (1H, m,-NH-CH-CO-6.35~7.0 (3H,m', -NHCO-, 芳香族プロトン) M8 (m/e) - 522(M°+1), 181(100%) 上記で得たトランスー3-((a)-3-メチル・ 1 - { 4 - (2 , 3 , 4 - トリメトキシフェニル メチル) ピペラジン・1 - イルカルポニル] ブチ ルカルパモイル)オキシラン・2-カルポン酸エ チル(2.38 ៛)のエタノール(20 ×) 普液化氷 伶下 0.48 N - 水像化ナトリウム - エタノール溶液 (9.48 ≈ 1) を加えて、重復で 2.5 時間撹拌した。 **数圧下エタノールを書去し、水を加えて、不溶成** 分をセライトを通して炉別し、炉液を被圧下機能 乾固して、トランス~3~((s)~3~メチル~1 - [4 - (2 , 3 , 4 - ハリメトキシフエニルメ チル)ピペラジン・1 - イルカルポニル】プチル カルパモイル)オキシラン・2・カルポン酸ナトリウ ムを表黄色粉末として 2811(収率 98%)得た。

IB(KBr) on 4; 1620, 1390, 900. NMR(CD:OD) 8;

```
mp 190~192℃ (分解)
IR(KBr) 4 : 1650,900
NMR(DM80-de) 8;
  0.84 (6H,d, (CH<sub>s</sub>)<sub>2</sub>CH~)
  1.3-1.7 (3H, m, -CHc-CH-)
         (4H, m, -CO < \frac{CH_2 - CH_2}{CH_3 - CH_2} N - )
                  -cH- CH
         (1H,m,-N-CH-CO-)
  4.6
         (1H, br, -COgH または NH- )
  6. 3
        (1H,d,J=8Hz,芳香族プロトン )
  6.72
         (1H,d,J=8Hz,芳香族プロトン)
         (1H, br, -NH- )
元素分析 Cat Hasi Na Oa として
 理論値列 C:5841,H:7.15,N:8.51
```

突動值的 C:58.37.H:7.23.N:8.40

会集罚 5

tert-ブトキシカルボニル・1 - ロイシン・1 水和物 (7.47 f) と 1 - エチルピペラジン (3.42 f) とを(a) - 1 - (4 - ジフエニルメチルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルバミン酸 tert - ブチルを得たのと同様にして総合させ、(a) - 1 - (4 - エチルピペラジン・1 - イルカルボニル) - 3 - メチルブチルカルバミン酸 tert - ブチルを無色の粘稠な液体として6.4 f (収率6.5 %)得た。

カルボニル) - 3 - メチルプチルカルパモイル] オキシラン - 2 - カルボン酸エチルを数黄色無定 形物質として、5.9 &(収率 8 2 元)得た。

IB(KBr) cm-1; 1750,1630,890

NMR (CDC4.) ";

4.38

(2H,q, J=7Hz, -CO, CH, CH,)

(1H.m.-NH-CH-CO-)

7.14 . 7.40 (1H, m, br, -NH)

```
5.40 (4H, m, -CON CH<sub>0</sub>-CH<sub>0</sub> N- )
4.40 (1H, m, -NH-CH-CO- )
5.10 (1H, br, -NH- )
```

上記で得た(s)・1・(4・エチルピペラジン・1・イルカルボニル)・3・メチルプチルカルバミン酸 tert・プチル(6.4 g)より、4・ジフエニルメチル・1・L・ロイシルピペラジン=ジヒドロクロリドを得たのと同様にして、4・エチル・1・L・ロイシルピペラジン=ジヒドロクロリドを白色結晶として6.0 g(収率 定量的)得た。

トランス-エポキシコハク限モノエチル(8.13 P)と、上記で得た4-エチル・1-L-ロインルピペラジン=ジヒドロタロリド6.0 Pとを・トランス・3-[(a)-1-(4-ジフエニルメチルピペラジン・1-イルカルポニル)・3-メチルプチルカルパモイル]オキシラン・2-カルポン酸エチルを得たのと同様にして着合させ、トランス・3-[(a)-1-(4-エチルピペラジン・1-イル

M8、m/s; 369(M*),228、113、84(100年)
上記で得たトランス-3-[(a)-1-(4-エ
チルピペラジン-1-イルカルポニル)-3-メ
チルプチルカルパモイルコオキシラン-2-カルポン酸エチル(59)とり、トランス-3-[(a)-1-(4-ジフエニルメチルピペラジン-1-イルカルポニル)-3-メチルプチルカルパモイルコオキシラン-2-カルポン酸ナトリウムを得たのと同様にして、トランス-3-[(a)-1-(4-エチルピペラジン-1-イルカルボニル)-3-メチルプチルカルパモイルコオキシラン-2-カルポン酸ナトリウムを白色粉末として5.1
F(収率88%)得た。

IB (KBr) === ; 1620,900 NMB(CD₂OD) #;

```
0.96 (6 H, d, (\underline{CH_8})<sub>2</sub> CH- )
1.12 (3 H, t, J=8 Hz, >NCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> )
1.6 (3 H, m, -\underline{CH_2} CH- )
2.5 (6 H, m, -CON \frac{CH_2-\underline{CH_2}}{CH_3-\underline{CH_2}}N - \underline{CH_3} - )
```

夹贴例 6

tert-ブトキシカルボニル・L・ロイシン・1 4.54 (1H, m, -NH-CH-CO-) 水和物 (7.479)と1-シンナミルピペラジン (8.069 5.28 (1H, br, -NH)
) とを(a) - 1 - (4 - ジフエニルメチルピペラジ 6.10 (1H, d+ , J=16Hz, 7Hz, -CH₂CH-CH-CH-ン-1 - イルカルボニル) - 8 - メチルブチルカ 6.42 (1H, d, J=16Hz, -CH=CH-Ar) ルバミン酸 tert - ブチルを得たのと同様にして 7.2 (8H, m, 芳香族プロトン) 静合させ、(a) - 1 - (4 - シンナミルピペラジン - 1 - イルカルボニル) - 8 - メチルブチルカル 4 - ジフエニルメチル - 1 - L・ロイシルピペパミン酸 tert - ブチルを無色無定形物質としてラジン=ジヒドロクロリドを得たのと同様にして、10.75(収率86%)得た。 上記で得た(a) - 1 - (4 - シンナミルピペラジン

NMB (CDC4) 8;

特開昭57-169478 (12)

ル 4 - ジフエニルメチル-1 - L - ロイシルピペ

て ラジン=ジヒドロクロリドを得たのと同様にして、
上記で得た(a) - 1 - (4 - シンナミルピペラジン

- 1 - イルカルポニル) - 3 - メチルブチルカル

べミン酸 tert - ブチル(10.7 s) より、4 - シンナミル - 1 - 1 - ロイシルピペラジン=ジヒド
ロクロリドを装置色齢品として10.0 s(収率) 定

量的〉得た。

トランス・3・【(a)・1・(4・ジフエニルメチルピペラジン・1・イルカルポニル)・3・メチルブチルカルバモイル】オキシラン・2・カルボン酸エチルを得たのと同様の方法により、上配で得た4・シンナミル・1・L・ロイシルピペラジン=ジヒドロクロリド(10.0g)とトランス・エポキシコハク酸モノエチル(4.13g)とを輸合させてトランス・3・【(a)・1・(4・シンナミルピペラジン・1・イルカルポニル)・3・メチルブチルカルバモイル】オキシラン・2・カルボン酸エチルを表 黄色無定形物質として 8.1g(収率69%) 得た。

IB (KBr) cm - ; 1750,1630

NMB (CDC 4,) :;

1.3-1.7 (3H.m., -CHz - CH-)

2.44 (4H, m., -CON CHz-CHz N-)

3.10 (2H, d., J=7Hz , -N-CHz-CH=)

3.4-3.6 (6H, m., -CON CHz-CHz N-)

-CH-CH

4.16 (2H, q., J=7Hz , -COzCHzCHz N-)

4.88 (1H, m., -NH-CH-CO-)

6.10 (1H.dt., J=16Hz., 7Hz., -CHz-CH-)

6.44 (1H.d., J=16Hz., -CH=CH-Ar.)

6.86 (1H.d., -NH)

7.1-7.3 (5H, m., 芳香族プロトン)
上記で得たトランス-3-((a)-1-(4-シンナミルピペラジン-1-イルカルポニル)-3メチルブチルカルパモイル)オキシラン-2-カルポン酸エチル(80))より、実施例1に示き

れた方法と同様にして、トランス・3 - ((a) -

特蘭昭57-169478 (13)

1 - (4 - シンナモルピペラジン・1 - イルカル ポニル) - 3 - メチルプチルカルパモイル] オキ シラン - 2 - カルポン酸ナトリウムを嵌黄色粉末・ として 7.6 s (収率 9.6 %) 得た。

IB(KBr) cm ; 1620,890 NMB (CD₀OD) #;

2.48 (4H, m, -CON
$$< \frac{CH_0 - CH_0}{CH_0 - CH_0} > N -$$
)

$$3.2 - 3.6 (6 \text{ H.m.} - \text{CON} < \frac{\text{CH}_2 - \text{CH}_2}{\text{CH}_2 - \text{CH}_2} > \text{N}$$

7.1~7.3 (5H,m,芳香族プロトン)

完益 例 7

teri-ブドキシカルポニル・L・ロイシン・1 水和動(125 g) 及び N - ヒドロキシコハク酸イ ミド(5.76 ៛)の酢酸エチル(150 ㎡)溶液化氷 冷下N、N - ジシクロヘキシルカルポジイミド(10.31)の酢酸エチル(40㎡)器骸を資下し、 宜価にて 3 時間提押した。 存び氷冷し、 1 ~(2 - ピリグル)ピペラジン(816ヶ)を加えて、電 氢にて一晩撹拌した。 折出物を押別し、伊侬を宜、 曹水、飽和食塩氷の展に洗浄し、芒硝で乾燥後、 帝族を被圧下者去して租反応復合物を得た。この ものをシリカゲルカラムクロマトクラフィーによ り着叙(農開菩族;塩化メチレン:メタノール= 10:1)して(a) - 3 - メチル・1 - [4 - (2 - ピリジル)ピペラジン・1 - イルカルボニルコ ブチルカルパミン酸tert-ブチルを16.18(収率 85.6%)得た。

IR (neat) cm-1; 1710,1640,1600,775.

NMB (CDC4) . ;

多)得た。

IB (nest) om -1; 3350, 2950, 1635,

770,725

NMB (CDC4,) 8;

1.4 (3H, m,
$$-CH_{e^{-}}CH_{-}$$
)

2.7 (2H, br, -NH₂)

3.64 (9H, m,
$$-\cos N < \frac{CH_0-CH_0}{CH_0-CH_0} > N$$

6.68~8.20(4H,m, 芳香族プロトン)

トランス・エポキシコハク酸モノエチル(8.03)) 及びN・ヒドロキシコハク酸イミド(2.18 g)) の酢酸エチル(7 g m) 溶液に水冷下N、N・ジックロヘキシルカルポジイミド(8.90 g)) の酢酸エチル(10 m) 溶液を摘下し、室弧にて一晩攪拌した。再び水冷し、上記で待た1 ~ L ~ ロイシル ~ 4 ~ (2 ~ ピリジル) ピペラジン(5.2 2 g)) の酢酸エチル(10 m) 溶液を加えて室温にて

- 特別部57-169478 (14)

0.68、7.18、7.6 2 and 8.80 (5円、m : NHCO-労者抜プロトン)

業者去して租反応混合物を得た。このものをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製(展開書業:酢酸エチル)して、トランス・3~〔(a) ・3・メチル・1~~4~(2~ピリジル)ピペ

一晩提押した。折出物質を伊別し、伊哉を复言示。

飽和食塩水の膜に洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下溶

ラジン・1 - イルカルポニル } ブチルカルパモイル) オキシラン・2 - カルポン酸エチルを表黄色 歯体動質として 7.0 1 # (収率 9 2 %) 得た。

IB(KBr) and : 1740,1640,900,770 NMB(CDCs) 8;

1.34 (3H, t,
$$J=7H_{6}$$
, $\sim CO_{2}CH_{2}CH_{9}$)

1.6 (3H, m,
$$-\underline{CH_1} - \underline{CH_2} -$$

2.9 8, 3.2 8 および 3.46(10H,m.

4.65 (1H,m,-NH-CH-CO-) 6.6,7.36,7.9および8.1(5H,m,-NHCO-, 芳香族プロトン)

実施例8

tert-ブトキシカルポニル-L-ロイシン・1水和物(12.5g)と1~(2~ピリミジニル)ピペラジン(8.21g)とを(a)~3~メチル-1~(4~(2~ピリジル)ピペラジン・1~イルカルポニル)ブチルカルバミン酸 tert - ブチルを得たのと同様にして総合させ、(a)~3~メチル-1~(4~(2~ピリミジニル)ピペラジン・1~イルカルポニル】ブチルカルバミン酸 tert ~ ズチルを13.4g(収率71%)得た。

IR(KBr) cm - ; 1710.1630.1590.

トランス・8 - [(a) - 1 - (4 - ジフエニルメチルピペラジン・1 - イルカルポニル) - 3 - メチルプチルカルパモイルコオキシラン・2 - カルポン酸ナトリウムを得たのと同様の方法により、上記で得たトランス・3 - [(a) - 1 - (4 - (2 - ピリジル)ピペラジン・1 - イルカルパモイルコオキシラン・2 - カルポン酸エチル(6.70g)より、トランス・3 - [(a) - 1 - (4 - (2 - ピリジル)ピペランン・1 - イルカルポニル] - 3 - メチルプチルカルパモイルコオキシラン・2 - カルポン酸ナトリウムを製食色粉末として 6.80g(収率 定量的) 得た。

IB (KBr) 40-4; 1660-1590,900,770 NMB(DM80-40) 8;

NMB (CDC#,) # ;

$$1.4 \sim 1.8$$
 (3H,m, $-CH \sim CH -$)

4.0 (BH, m,
$$-\text{CON} < \frac{\text{CH}_3 - \text{CH}_3}{\text{CH}_3 - \text{CH}_3} > N$$

4.84~5.47(2H,br, -CONH-,-NH-CH-CO-) 6.8,8.68 (3H,m, 芳香族プロトン)

上記で得た(a) - 3 - メチル・1 - C 4 - (2 - ピリミジニル) ピペラジン・1 - イルカルボニル] ブチルカルバミン酸 tert - ブチル (13.3 *) より、1 - L - ロイシル・4 - (2 - ピリジル) ピペラジンを得たのと同様にして、1 - L - ロイシル・4 - (2 - ピリミジニル) ピペラジンを 9.7 6 * (収率 定量的) 得た。

IB(KBr) 48-1; 2960~2940,1630,

1590,800

NMB (CDC4,) .;

トランス・エボキショハク取モノエチル(3.52

1)と、上記で得た1-L-ロインルー4-(2-ピリミジニル)ピペラジン(6.101)とをトラス-3-[(a)-3-メチル-1-{4-(2-ピリジル)ピペラジン・1-イルカルボニル】ブチルカルバモイルコオキシラン・2-カルボン取エチルを得たのと同様の方法により離合させ、トランス・3-[(a)-3-メチル-1-{4-(2-ピリミジニル)ピペラジン・1-イルカルボニル】ブチルカルバモイルコオキシラン・2-カルボン酸エチルを8.501(収率92.1%)得た。

IB(KBr) cm - ; 1745,1630,1683, 900,800

NMR (CDC 4) 8;

3 - [(a) - 3 - メチル - 1 - { 4 - (2 - ピリミジニル) ピペラジン - 1 - イルカルポニル } ブチルカルパモイル] オキシラン - 2 - カルポン 康ナトリウムを談貨色粉末として、 7.60 * (収率 定量的) 得た。

IR(KBr) cm-1; 1680~1600,1580, 900,800

NMR (DM80-da) . ;

6.90,8.72(3H.m. 芳香族プロトン)

上記ナトリウム塩(518年)に高量の 0.1 N ~ 塩酸を加えて中和したのち、これを酢酸エチルで 抽出し、抽出液を健康マクネンウムで乾燥し、搭 様を智去して、対応する遊離像を得た。(収量

```
特際昭57-169478 (15)
0.98 (6H.m. (CH.) CH-)
1.36 (3H.t.J=7Hz, -COzCHzCHz)
1.6 (3H.m.-CHz-CH-)
3.8 (10H.m.-NCHz-CHz-N-
CHz-CHz-N-
CHz-CHz-N-
CHz-CHz-N-
CHz-CHz-N-
(1H.m.-NH-CH-CO-)
5.12 (1H.m.-NH-CH-CO-)
6.70、8.52 (3H.m. 芳春族プロトン )
7.18 (1H.m.-NH-CO-)
```

上記で得たトランス・8 - ((a) - 8 - メチルー1 - (4 - (2 - ピリミジュル) ピペラジン・1 - イルカルボニル) ブチルカルパモイル) オキシラン・2 - カルボン酸エチル (8.00 s) より、トランス・8 - ((a) - 8 - メチル - 1 - (4 - (2 - ピリジル) ピペラジン・1 - イルカルボニル) ブチルカルパモイル) オキシラン・2 - カルボン酸ナトリウムを得たのと同様にして、トランス-

4499,92%)白色結晶(mp 8 3.5~86℃ (分辨))

IR(KBr) cm - ; 1740,1630,1590 900,800

NMB(CDCs,) 8;

4.96 (1H, m,
$$-NHCHCO-$$
)

MS (m/e) 391(M*), 347,122,86(100%)

元素分析 Ctalks Na Os として

理論值例; C:55.23, H:6.44, N:17.89

実験依例; C:55.01, H:6.51, N:17.62

試験例1

実験的心筋梗塞症に対する作用。

その結果、表1に示すように、機物無投与のコントロール群は14.9%の線死率を示すのに対して、本発明の裏剤投与群においては10.5~11.9%の線死率と着明な線死抑制効果が認められた。

表 1

化合物	投与量で1.43	例数	兼死率 (mesnis B. P.)	抑制率 .(%)	LD;。 マウス (■/~ l,v,)
来物無投与の コントロール器	-	20	$1.4.9\pm0.7$	-	2
1	В 0	8.	1 1.2 ± 0.5	2 4.8	174
2	200	8	1 1.9 ± 0.6	2 0.1	MLD>1 1 25
· 3	200	8	1 1.9 ± 0.8	2 0.1	MLD>1125
4 .	200	8	1 0.5 ± 0.9	2 9.5	MLD>1 1 2 5
5	200	8	1 1.8 ± 0.9	2 0.8	MLD>1 125
6	100	8	1 1.1 ± 0.6	2 5.5	MLD-1000 -1125
7	200	8	1 1.6 ± 0.7	221	MLD>1125
8	200	8.	1 1.1 ± 0.8	2 5.5	MLD>1125
集物無投与の コントロール群	-	2.0	1 4.6 ± 1.0	· -	-
塩酸プロプラノ ロール (8) (インデラル在)	1 2 4	8 7 8	1 8.7 ± 1.1 1 1.2 ± 1.0 1 0.7 ± 1.1	6. 2 2 3.3 2 6.7	2 8
塩酸ベラパミル (生理食塩水に 粉屑)	2	10	1 1.0 ± 1.3	2 4.7	15

性 餘 例 2

急性毒性試験

体重20~281のddN系域性マウスを用いた。 集物は尾野駅より投与した。

その結果、表1に示すように本発明の裏別は1 #/与まで投与しても複数動物には何らの症状変化 も観察されないものが多く。安全性が高いことが 確認された。

夹炸例 9

製剤例(髪剤)

1 鏡(220甲)中下記成分を含有するフィルム コーティング錠とする。

トランス-8-[(a)-8-メチル-1-(4-(2-ピリミジェル) ピペラジン-1-イルカ ルポニル) ブチルカルパモイル 3 オキンラン-2-カルポン酸ナトリウム 50号 乳 糖 100号 紡品 セルロース 50号 ステアリン 酸マグネシウム 1号 ヒドロキシブロピルメチルセルロース 15号

本発明において有効成分として用いられる他の 化合物も同処方によりフィルムコーティング錠と することが可能である。

実施例10

製剤例(顆粒)

掘粒1ヶ中下配成分を含有する。

ある。.

トランス - 3 - [(a) - 1 - (4 - ジフエニル ナチルピペラジン・1・イルカルポニル) -8-メチルプチルカルパモイルコオキシラン・.2 - カルポン酸ナトリウム 200零 5007 トウモロコシデンブン 80.0₩

本発明において有効成分として用いられる他の 化合物も同処方により顆粒とすることが可能であ **5** .

実施例11

製煎例(在射剤)

1 アンブル中下記成分を含有する。.

トランス・3 - [(a) - 3 - メチル・1 -[4-(2,3,4-トリメトキシフェ ニルメチル)ピペラジン・1-イルカル ポニループチルカルパモイルフォキシラ ン・2・カルポン酸ナトリウム

リン酸 - 水紫カリウム最衡波(0.4 M榕放) 1 =4

上記成分に無言蒸留水を10gとなるように加 える。

本発明において有効成分として用いられる他の 化合物も同処方により注射剤とすることが可能で

第1頁の続き

DInt. Cl.3 (C 07 D 405/12 303/00 239/00)

⑫発 明 者 神代敏郎

三郷市彦川戸1-170

70発 明 者 岡添孝

三郷市彦川戸 1 —170

明 者 熊倉宏一

栃木県下都賀郡大平町川連492

仍発 者 真崎光夫

千葉市真砂5-11-6

Company of the Stage of the Stage of the Stage of

1. 代理人。 弁理士 、井、 坂 、箕 、 夫

entropic Schedule (Co.)

the Blanck the Statement by a list of the first

昭和 58年12月28日

1 事件の表示

網第5点配等許羅第55114号

.1 発明の名称

なり 格正をする者。 3

事件との関係 、 出版人

· 住《版》 東京都千代田区岩本町 2 丁目 2 番 5 号

4 補正命令の日付 由 発

COMPANY OF SEALON CONTRACTOR AND A LIGHT SEALON SEA

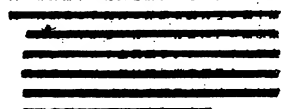
- 5. 補正により増加する発明の数 1 grade to the second second
- 4 種正の対象

明報書の「特許請求の範囲」の構及び「張明の

韓、椿 正 春 (自発)

2 補正の内容

(1) 特許請求の範囲を別級のとかり訂正する。



特別の57-169478(18) 豆) - エポテジコハク酸モノエステルを用いて前記製造方法により元学哲性なエポヤ シコハク酸薬を有する本発明化合物(1)が得 ちれる。 Jと訂正する。

- 南部13頁4行目に「80」とあるのを 「40」に訂正する。
- (前) 同第5 B 真の最下行の狭に行を換えて次 文を挿入する。

「失差例す

(2及、3及)・エポキシコへ夕散 ジエテル(1889)のエタノール(180㎡)格板に水冷焼拌下に水敷化 カリウム(869)のエタノール(100㎡)格板を終了した。一夜操作 した後、水冷し、佐敷を炉取し、冷エ タノール、エーテルで洗浄した後は圧 乾燥し、(2及、3及)・エポキシコ ペク酸モノエテルカリウム塩を160 9(収率819)得た。

 $(a)_D = -8 44^{\circ} (0 = 1, E_20)$

(23,33) - エポキシコヘク酸 モノエチルカリウム塩(1809)を 维和支塩水(7 5 ml)に水冷下提件器 祭し、後塩酸(26日)を加え、酢酸 エテル(100㎡)で輸出し、維和会 塩水で洗浄した袋、硫酸マグネシウム を乗せたグラスフィルターを通して、 ヨーヒドロギシコハタ酸イじとしな? *)をあらかじめ仕込んだ反応容器に 伊通住入した。氷冷提件下、15℃以 下でまり出ージシタロヘキシルカルギ ジイミド(1569)の酢酸エテル (40㎡) 搭鉄を装下し、塩製で2時 間接枠扱、1~1~ロイジル・4~〔 2.3.4-トリメトヤシフェニルメ ナル)ピペラジン(2878)の母康 エナル(60㎡)被板を終下し、1夜 震風で機拌した。 灰応 能を帯び氷冷し、 析出物を抑制し、炉板を重要水、離和 食塩水で洗浄し、保酸マグネシウムで

乾燥板、排放を観圧信去して、黄色を観圧信去して、黄色を観圧信去して、白色を見た。 かんしょう ロード かん はん カリ はん カリ はん カリ はん カリ はん カリー カー (4) カリー カルボン カルボン カルボン できる (4) 様元 (4) 様元 (4) 様元 (5) 様元 (5) また。

IR(EBr)cm⁻¹: 1755,1685,1630,900 MMR(GDGl_R)#:

0.75(6H,m,(0H₅)₂OH⁻)
1.15-1.76(6H,m,-0H₂OH⁻,-0O₂OH₂OH₅)
2.57(4H,m,-0OM₀OH₂OH₂OH₂OH₂OH₃-)
3.20-3.70(8H,m,-0OM₀OH₂OH₂OH₂-,
-06⁰OH⁻OH₂OH₂-)

```
特開昭57-169478(19)
                                る - (何) - ちーメチル - 1 - (4 - (
                                   8,4-トリメトキシフェニルメ
      410(2H,q,J=15Hs,-002CH2-)
                                     テルカルパモイル) オ中シラン
      476(1H,m,-WHOHOO-)
                                    カルポン酸エテル 1/2 硫酸塩を
      440(18,4,3=88s,芳香菓プロトン)
                                無色雑品として1809(収率98多)
      47$(12,4,3m8Es,芳香菓プロトン)
                                  IR(EBr)cm 1: 1745,1645,695
      484(18,4,J=7Es,-BEGO-)
                                 MMR(DM80-44+D20)# :
  ( a )n = - $ 1 9 ( G= 1 . 0
                  エタノール)
                                     090(6E,m,(OH5)20E-)
  上記で得た(28,88)-8-(
                                     122(5E, t, J=7Es, -0020H20H3)
四~3-メナル・1-{4-(2,5,
                                     15~175(5H,m,-OH20H-)
                                     24-40(4H,m,-00H-0H20H2-H-)
 ルカルペモイル)オキシラン - 2 - カ
 ルギン歌エナル(140g)のエーテ
 か(50㎡)雑貨に18畳敷(248
                                    407(2H,q,3=7Hs,-GO2GH2-)
が)を加えて操作した後、水層を分取
 し、核圧資金して、(2R。8R)。
                                    462(1H, m, -MHOHOO-)
    462(1日,4,3-8Bs,芳香族プロトン)
                               ニループテルカルペモイルーオキシラ
    492(1日,4,3=8日8,芳香菓プロトン)
                               色粉末として1888(収率988)
    &52(1H, &, J==7Hs, -NHCO-)
 ( = )_D = -420° (0=10 1882804)
                                IR(EBr)m 1: 1620,900
 (2R, SR) - 5 - (B) - 5 - x
                                MMR(DM80-44)#:
ナル・1~(4~(2,8,4~トリ
                                    Q90(6H, m, (OH5)2OH-)
                                   · 1.50~1.70(5H,m,-OH2OH-)
                                    2.55(4H, m, -00H20H2~H-)
                                   500-570(8H,m,-GOM-OH2GH2-
                                          - 0至-0H- )
酸化ナトリウムーエダノール蓄敵(
5 5 9 3 ) を加えて、策略で2 5 時間
提押した。禁圧下エタノールを需去し、
                                    470(1H, m, -MHOM-GO-)
水を加えて不禁成分を炉別し、炉油を
被圧下機能を関して、(2R,8R)
                                    444(1E, d, 3=8Es,芳香族プロトン)
                                    488(14,4,5=825,芳香菓プロトン)
                                    808(12,4,-1200-)
メテル) ピペラジン・1 - イルカルボ
```

(2R, 5R) - 8 - (の - 8 - メ ナル-1 - (4 - (2, 8, 4 - トリ メトキシフェニルメテル) ピペラジン - 1 - イルカルポニル) プテルカンパ モイル) オキシラン - 2 - カルポン酸 エテル(1049) のアセトン(4 m) 糖液にシーク酸・2水和物で加え、(4 m) ででトン(2 m) 糖液を加え、(2 5 m) - 5 - (の - 5 - メテルー リー(2, 5, 4 - トリメーー シフェニルメテル) ピペラジン・1 -イルカルポニル) プテルカルパモイル) オキシラン - 2 - カルポン酸エテルシ ーク酸塩を組合物品として 0 + 9 9 (収率 8 1 4) 得た。

m. p. 152-185° (分傳)
IR(KBr)cm⁻¹; 1750,1640,980
MMR(DM80-46+D20)#;

美雄們 10

(28,88)-エポヤシコベク酸 ジェチル(4099)のエタノール(35%)溶液に水冷焼拌下に水酸化 リウム(1829)のエタノール(55%)溶液を摘下した。一夜焼拌し た後、水冷し、化酸を炉取し、冷止を ノール、エーテルで洗浄した後 (28,88)-エポヤシコベ ク酸モノエテルカリウム塩を4559 (収率715)得た。

 $(a)^{25} = +852^{\circ} (0=1, H_{2}0)$

(28,88) - エボキシコハク酸 モノエテルカリウム塩(4229)を 飽和食塩水(21㎡)に水布下提拌槽 解し、機塩酸(214㎡)を加え、酢 酸エテル(28㎡)で抽出し、飽和食 塩水で洗浄した後、強酸マグネシウム を乗せたグラスフィルターを通して、 3-ヒドロキシコハク酸イミド(245

!)をあらかじめ仕込んだ反応容器に 伊通在入した。水冷機井下、15℃以 下でま、ギージンクロヘキシルカルポジイ もどくもちゃりの酢酸エナル(17㎡) 御旅を終下し、旅報で2時間推辞後、1~ エーロインルールー(2,8,4~) りょトキシフェニルメテル)ピペラジ ン(る 0 7 9) の酵母エチル (174) 藤貫を装下し、1 夜度器で提押した。 反応兼を再び氷冷し、折出物を炉捌し 声楽を重音水、集和会塩水で洗浄し、 保険マグネシヴムで乾燥装御盤を放圧 世去して、黄色粘稠を抽状物質を得た。 とのものをシリカグルカラムクロマト グラフィーにより特負(最前装盤にク ロロホルムじメタノールギ500まで) し、(28,58)-8-(6)-5-メナル・1~(4~(2.8,4~) ン・1・イルカルポニル)プテルカル

is whenever

```
特簡昭57-169478(21)
```

ボモイル)オキシラン・1 - カルボン
数エテルを無色の粘稠を愉快物質とし
(3) T X 4 0 9 (収率 6 7 5) 得た。

IR(EBr)cm⁻¹** 1755,1685,1630,900

WMCR(DM80-46) 8**

Q90(6日, m, (OH5)20日-)

108~180(6日, m, -GB20H-)

258(4日, m, -GOM COM20H2 N -)

820~400(17日, m, -GOM COM20H2 N C - 4 - - OH20H2 N C - 4 - OH20H2 N C - A - OH20H2 N C -

IR(EBr)cm⁻¹: 1745,1445,895 NMR(DMSO-4₆+D₂O)8:

088(6H,m,(OH3)20H~)

124(5H, t, J=7Hs, -0020H2GH3)

1.5~1.7.5(5H,m,-OH2OH-)

24~3.0(4H,m,-ON2OH2OH2) W-)

5.2~3.7(17H,m,-ON2OH2OH2 WORT)

-OE-OH-, OH2OH2 WORT

-OE-OH-, OH2OH2OH2

424(2H,q,J=7Hs,-OO2OH2-)

484(1H,m,-WHOHOO-)

472(1H,d,J=9Hs,芳香族プロトン)

5.84(1H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(2) (2 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(4) (2 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(4) (2 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(4) (4 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(5 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(6 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(7 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

(8 H,d,J=8Hs,-HHOO-)

エチル(LGI・チ)のエタノール(

ス 8 ml) 音板に水布下 Q 4 8 ml - 水敷 化ナトリウダーエタノール密板(4 1 5 ml) を加えて、麻魚で 2 5 時間に、水敷 した。 核圧下エタノールを食去し、水 を加えて溶成分を伊別し、が 8 B - C のので、 2 B - C (4 - C) タートリンフェール メテル) ピペラジン・1 - イルガンラン・カルガンの 2 アルカルガモイル) オモを終 コーミーカルガン 酸ナトリウムを終 となった。 (4 - C) ファルカンク かった。 (4 - C) ファルガン のので、 (4 - C) ファルカンの 2 アルカルガモイル) オモを終 した。 (4 - C) ファルカンク かった。 (4 - C) ファルガン のので、 (4 - C) で、 (4 - C) で、

IR(KBr)m-1: 18#5,895

MMR(DMSO-04)#:

0.86(6H,m,(OH₈)2OH-)

1.20-1.70(5H,m,-GH₂OH-)

2.54(4H,m,-GOH-OH₂OH₂OH-)

200-240(6H,m,-00H,0H20H2-H-0H2-, -01-01-)

475(1%, m, - MHOR-CO

. 472(12,4,3=323,参看族プロトン)

496(12,4,3=82s,芳香族プロトン)

&12(1B,4,-MHGO-)

(a) p = +2 % s * (G=Q++ H20)

(28,58)-5-(m)-s-x TN-1-{4-(2,5,4-+4 エテル(1041)のアセトン(4日) 藤家にシェウ酸・2 水和物(0.25%) のアセトン(2㎡)雑畝を加え、村出 する前品を押取し、乾燥すると、(28,

[4-(2,8,4-)]*/427 ク酸塩を無色輸品としてもります(収 率 8 4 乡) 得 た。

m. p. 1525-1535℃ (分解)

1755,1640,900

MMR(DM80-46+D20)8:

Q88(6H,m,(GH8)2GH-)

124(5H, t, J=7H, -0020H20H3)

150~170(5H.m.-GE20H-)

2.50~290(4H,m,-GON_OH2OH2)N-)

420(2H, q, J=7Hs, -GO2CH2CH5)

480(1H,m,-MHOHOO-)

481(1E,4,3=8Es,芳香菓プロトン)

Z10(1E,d,J=8Es,芳香族プロトン)

472(1E,4,J=8Es,-MEGHOO-)

 $(\pi)_{n}^{15} = +442^{\circ} (0=101 \text{ Hz}_{2}^{0})$

光素分析 028H41H5012 として

重放值例: 0:5498 H:676 H:487

类数值例: G15487 E1649 H1676

夹单侧 11

エポーショハタ酸モノイソプテルエ ル25回搭載を終下し、金載で2時間 **遺搾した後、1-L-ロイジル・4-**

押した。反応報を存び氷冷し、新出物 を評別し、評談を重要水、飽和会塩水 非罪を禁圧責去して、黄色粘稠を抽状 物質を得た。このものセンリカゲルカ ラムクロマトグラフィーにより背景し (是異語祭にクロロホルムにメタノー 5 6 2 1) トランスーまー ((6) -**5~メナル・1~{4~(2,8,4** カルパモイル〕オキシラン・ミーカル ポン酸イソプテルを表黄色の粘稠を抽 帯た。

MMR(GDG13)#:

Q84~L04(12H.m,-0H3X4)

```
特開昭57-169478 (23)
     156-216(4H,m,(OHs)20H-OH2-,
                                          244-296(4H,m,-00H_0Hg0Hg)#-)
            (OH5)20H-OH2-0- )
     240-244(4H,m,-GOM_OH2GH2_H-)
     840-860(8H,m,-CON-OH-OH2-W-OH2-
                                          481(12,4,3=9Es,芳香族プロトン)
                                          212(12,4,3=9以2,芳香製プロトン)
                                          8.76(1E,m,-COBE-)
     474(1E,4,3=9Es,芳香族プロトン)
                                       (28,58)-エポギシコハタ酸
     496(1H,m,-HECO-)
                                     モノエテルと、1-L-ロイシル-4
     212(13,4,3=935,芳香族プロトン)
                                     - (2-ビリミジニル)ピペラジンよ
 実施何りと阿様ド後歌塩とし、白色
                                     り実施例がと同様に(2R.8R)~
粉末を得た。
     IR(EBr)cm 1 : 1750,1645,900
                                        ビリミジニル) ピペラジン・1-
     MMR (DM80-44+D20)#:
                                        シラン・2・カルボン酸エテルを
     Q90(12至,m,-0至5×4)
     1.52-2.10(4H, m > 0HOH2-,>0HOH2-0-)
                                       IR(XBr)cm 1 : 1745, 1480, 1585, 900.
                                     カルポン酸エテルを実施何まと同様に
     MMR(ODG13)# :
                                     水酸化ナトリウムにより加水分解して、
        Q84~104(4H,m,(0H5)20H")
                                     (2R, 5R) ~ 5 ~ [(E) ~ 5 ~ メチ
        128(5H. t. J=7Hs. -0020H2CH3)
                                        1-{4-(2-ビリミジニル)
        156~172(5H, m, -0H20H-)
        340~396(10H, m, -W CH2OH2 H-,
                                     カルボン酸ナトリウムを得た。
               -01-0H-)
                                       IR(EBr)m-1 : 1680~1600,1590,900
        419(2E,q,J=7Es,-0020H20H5)
                                       MMR(DMBO-4A) :
         494(1H, m, -WHOHGO-)
                                          Q90(4H,m,(OH3)2OH-)
         445(1E, m,芳香菓プロトン)
                                          151(5H,m,-0H20H-)
         477(1E,4,3=8Es,-YH00-)
                                          504~412(108,m,-com
         &20(2E,m,芳香菓プロトン)
                                                 -об-он- )
     ( a ) -52° ( 0=10,0H015)
                                          485(1H, m, -MHOHOO-)
                                          467(13, 2,芳香族プロトン)
```

ヒペラジン・1 - イルカルポニル.) ブ

ナルカルペモイル) オキシラン・2~

&40(3日, m, 芳香族プロトン, -M且00-)

(a)D -44* (0=10.H20)

```
排閒昭57-169478 (24)
     419(2H,q,J=7Hs,-0020H20H3)
     494(1E, m. - NHOHCO-)
    645(1日,田,芳香菓プロトン)
    45 (18,4,5=88s,-8800-)
    820(2日, 2.芳香施プロトン)
 ( a )D +78 ( 0=10, 0H015)
 (28,88) ~ 3 ~ ((6) - 8 - )
ナル・1~(4~(:2~ビリモジュル)
ピペラジン・1・イルカルボニル) ブ
ナルカルパモイル ) オキシラン・2-
カルポン酸エテルを実施例をと同様に
水酸化ナトリウムにより加水分解して、
(28,5日)-8-(四,8-2千
ルー1-(4-(2-ピリモジニル)
ピペラジン・1 - イルカルポニル)ブ
ナルカルパモイル ) オキシラン・2.
```

IR(EBr)cm : 1680~1600, 1580, 890

カルポン酸ナトリウムを得た。

Q84~104(6H,m,(GH3)20H-) 128(3H, t, J=7Hs, -0020H20H5) . 156~172(8E,m,-OH2OH-) 840~894(10H,m,-#<0H20H2>H-, -о<u>н</u>-о<u>н</u>-) BMR(DM80-44) : Q91(4H,m,(OH5)2OH-) 151(5H,m,-GH20H-) -σ<u>н</u>-σ<u>н</u>- ο η -484(1H, m, - NHOHOO-) 469(18,3,芳香族プロトン) 829(1E.4.J=5Hs,~MECO-) 841(2日,m,芳香族プロトン) (a)D +58° (C=10,H20) 突旋例 14 ま-{トランス-2.5-エポキシ - 5 - エトキシカルポニル] - L - D 4 * > (IR(KBr)cm 1:1750,1450,900, MMR(CDO15)#:098(4H,m.(CH3)2CH-), 152(5H,t,J=7Hs,OH30H20-),148(5H,

夹黄侧 1 5

(えき,るち)・エポキシコハナ酸

モノエチルと、1-L-ロイシル-4

- (1- ピリミジニル)ピペラジンよ

り実施例→と同様に、(28,88) ~5~〔(g)・8・ノテル・1~(4~

(1-ピリセジニル) ピペラジン・1

- イルカルポニル } プテルカルパモイ

ル〕オキシラン・2・カルボン型エチ

HMR(ODOLB)# :

IR(EBr)m⁻¹ : 1745,1430,1585,900,

m, - 0 8 2 0 8 -), 542-585(28, m, - 0 80 8 -), 426 (2H,q,J=7Hs,OH50H2O-),440(1H,m. -MEGEGO-), 474(05E,4, J-SEs,-MEGO-), 491(Q5H, 4, J=8Hs, -#HOO-), 976(1H, s, -GO2H)] L Ó O タを母散エテル 1 5 化接筋 し、メーヒドロ中シコハタ酸イミドなる21 Pを加えてよく推荐し、冷却しながらⅡ,W ジングロヘキシルカルポジイミ ドロフライタ の単数エデル5 世籍家を義下する。主 組で3時間提押した後、再び冷却し、 トリメタジジンスリフィクの麻酔エチ ル45は搭板を装下し、金銭で一支機 押する。 再び冷却して不能物を伊賀し た装、施和重要水、施和会塩水で洗券 し、芒硝で乾燥装御旅台去して得た袋 黄色技术物をシリカゲルカラムタロマ トグラフィーで物製(最終基盤にクロ ロホルムミメタノール=5011)に トランスーる - (何 - る - メテル - 1 - E4 - (2, 3, 4 - Fyx + + v

持開昭57~169478(26)

フェニルメテル) ピペラジン・1 - イルカルボニル) プテルカルペモイル) オキシラン・2 - カルボン酸エテルを 無色の粘膜な油状物質として L 7 0 f (収率 8 9 f) 得た。」

- (d) 同部59頁14行~15行目に「難答性 の場合はナトリウム塩として用いた。」と あるのを「難務性の場合は塩として用いた。」 に訂正する。
- (b) 関 6 1 頁 長 1 金文 に 接 え て 次文 を 挿 入する 6 表 1

化合物	銀を集 (明/年 2 日)	MR	是光率 (meso±65%)	抑制率 (仮)	L D 50 (mg/kg L v.)
コントロール学	-	20	149±87	-	-
. 1	80	•	1 12±05	2,48	174
2	200	•	119±84	201	MLD>1128
	200	•	117±08	201	MLD>1128
•	200	•	105±07	285	MLD>1128

	10001-109410(20,					
Transfer	(四/4 1. 元)	<u> </u>		***	LD 50	
	(4) 4 L L 1		MARIE LAP	191	(T V)	
5	208	•	116±09	508	MPD>1128	
	188		111±06	2 6.5	MLD-1000	
,	\$.0 O	8	116±07	221	MLD>1125	
_	200		111±00	255	MLD>1126	
				<u> </u>		
原始無数40 コントロール製	_	26	141±10	-	-	
,	40	•	115±12	184	440	
10	4.0		105±11	2 & 5	-	
13	40.	•	180±10	221	574	
12	40		113±12	127	845	
1.8	208	•	16±07	80.5	MLD>1125	
14	200		107±09	241	M&D>1128	
18	200	•	1 1.1±07	280	MDD>1128	
14	200	**	107±84	240	MLD>1125	

化金物	数字量 (电/与Lv.)	何象	集元率 (mean士SE#)	神経率 (病)	LD 50 (T 1. v.)
集物無数40 コントロール製	- :	20	.14#±L0	-	-
プロプラノキール (インプラルを [®]		7	187±11 112±10 107±11	42 258 247	24
塩酸ペラバミル (空遊気拡水 化御祭)	2	1.0	110±15	247	15

化合物

1 * トランス・8 - ((G) - 1 - (4 - ジフェ ニルメテルピペラジン・1 - イルカルポ ニル) - 3 - メテルプテルカルペモイ A) オヤシラン・2 - カルボン酸ナトリウム 2 * トランス・3 - ((G) - 1 - (4 - ペンジ ルピペラジン・1 - イルカルボニル) -5 - メテルプテルカルパモイル) オヤン ラン・2 - カルボン酸ナトリウム

5 : トランス・5 - (E) - 1 - (4 - (4 - メ トキシフェニルメテル)ピペラジン・1 - イルカルボニル) - 5 - メテルブテル カルペモイル]オキシラン・2 - カルボ

ガナトリクム

4 2 トランス - 3 - ((i) - 3 - メテル - 1 - (4 - (2, 3, 4 - トリメトキシフェ エルメテル)ピペラジン - 1 - イルカル ポニル)プテルカルペモイル)オキシラン - 2 - カルボン酸ナトリウム

5 : トランス - 5 - (何) - 1 - (4 - エテル ピペラジン - 1 - イルカルポニル) - 5 - メテルプテルカルペモイル] オキシラ ン - 2 - カルポン酸ナトリウム

4:トランス・3・(回・1・(4・シンナ ミルビベラジン・1・イルカルポニル) - 3 - メテルプテルカルペモイル]オキ シラン・2 - カルボン酸ナトリウム

7 : トランス - 5 - (例 - 1 - (4 - (2 - ビリジル)ピペラジン - 1 - イルカルボニル) - 5 - メテルプテルカルペモイル) オキンラン - 2 - カルボン酸ナトリウム 8:トランス - 5-(例 - 5 - メテル - 1 - (

4 - (2 - ビリミジニル)ピペラジン・

特開昭57-169478(26)

パーイルカルボニが) ブラウカルベニイル) オキシラン・2 - カルボン数ナトリウム

9 こ ト ランス - 5 - ((n) - 8 - メテル - 1 - (4 - (2,8,4 - ト リメトキシフェニルメテル) ピペラジン - 1 - イルカルポニル] ブテルカルペモイル] オキシラン・2 - カルボン酸イソプテル 1/2機能塩

11 ° (2 R , 3 R) - 8 - ((i) - 8 - メテル - 1 - (4 - (2 , 3 , 4 - トリメトキ シフェエルメテル) ピペラジン - 1 - イ ルカルポニル) プテルカルペモイル 3 オ キシラン - 2 - カルポン酸エテル ½ 弦 m体 12 1 (2 0 , 2 0) - 3 - (9 - 3 - 3 ナル - 1 - (4 - (2 , 8 , 4 - トリメトキ シフェニルメテル)ピペラジン - 1 - 1 ルカルポニル)プテルカルペモイル)オ キシラン - 2 - カルポン数エテル 1/2 後 単作

15 : (2 R , 5 R) - 5 - (例 - 5 - メナル - 1 - (4 - (2 , 5 , 4 ~ トリメトキ シフェニルメナル)ピペラジン - 1 - イ ルカルポニル)ブサルカルペモイル)オ キシラン - 2 - カルポン酸ナトリウム

14 ° (2 ° 7 ° 8) - 8 - (回 - 3 - メナル - 1 - (4 - (2 , 3 , 4 - トリメトキ シフェニルメテル) ピペラジン - 1 - イ ルカルポニル) ブナルカルパモイル) オ キシラン - 2 - カルポン酸ナトリウム

15 : (2 R , 3 R) - 8 - (例 - 8 - メナル - 1 - (4 - (2 - ビリ t ジニル) ピペ ラジン - 1 - イルカルボニル) プテルカ ルペモイル] オキシラン - 2 - カルボン

微ナトリクム

16 * (28 · 58) - 8 - ((G) - 5 - メテル - 1 - (4 - (2 - ビリモジニル) ピベ ラジン - 1 - イルカルポニル) ブテルカ ルベモイル) オキシラン - 2 - カルポン 数ナトリウム

- (A) 阿第 6 2 頁 1 行目に「実施例 9 」とある のを「実施例 1 5 」に訂正する。
- (6) 网络62質量下行から3行目に「実施例 10」とあるのを「実施例16」に訂正する。
- (46) 同僚 4 5 頁 1 0 行目に「実施例 1 1 」と あるのを「実施例 1 7 」に訂正する。
- (4) 関第63買12行目に「1アンプル中下 記成分を含有する。」とあるのを「イ)1ア ンプル中下記成分を含有する。」に訂正する。
- (計) 同第43頁最下行から3行目の後に行を 換えて次文を葬入する。
 - 「ロ) 1 アンブル中下配成分を含有する。 (2 R , 5 R) - 8 - [(6) - 5 - メ

ナル・1 - { 4 - (2, 5, 4 - トリメトキシフェニルメテル)ピペラジン・1 - イルカルポニル } プテルカルペモイル)オキシラン・2 - カルポン酸エテル 1/2 硫酸塩・・・・ 2 0 号上記歳分に無言高音水を 1 0 ml となるように加える。」

N Lo

The second of th

1 分析的なの名目

1 一量式(1)

で表わされる化合物かよびその無機性拡張。 ただし、式中の型は水素原子、アルカリ金 展原子、アルカリ土銀金属原子をたは4個 以下の炭素原子を有する直鎖状をたは分核 状のアルヤル基を意味し、型は4個以下の 炭素原子を有する直鎖状をたは分核状のア ルヤル基、-082-〇(OOR5)n, -082-08=08〇八 ・082-〇、 - セ または - またむ - または - またむ - 2 一类类似

H OB2 OB2-OB2 -R2 (1)

R1020 B OB2
OB(OB5)2

宁 鏡 梯 正 春(食苑)

超和57年4月15日

新井中昌官 島 田 泰 樹 敷

1. 事件の表示

昭和54年特許原第58114号

2 発明の名称

ピペラジン酵導体

4 補正をする者

条件との事体 等許出版人

体 斯 审查统任代研究共享的 2 丁目 2 看 5 号

4 %

日本タイプ7株気会社

代表者 山口



- 4 植正命令の日付
- 5. 植圧の対象

初期各の「発明の併認な説明」の概



4 補正の内容

1) 明編者の下発明の評価を説明」の欄中、第57頁 第11行目~14行目に

5.0

(1E, m, -##60-)

490. A72

(511, m, 労番族プロトン)

とめるのせ

(\$26, \$50, \$44(16H, m, -GOH_OH2-GH2-H-, OH2-GH2-H-,

- (H- (H)

5 O ·

(1E, m, -WE-0E-00-)

490, 872

(411, 12, -31200-, 労香菓プロトン)」

KRETA

- 2) 阿第5 9 頁最下行から 5 行目に 「1 4 9 多 」ともるのを「 1 4 1 多~ 1 4 9 多 」に 町正士 3~
- 5) 関係89関係で行から2行目に 「105~11.75」とあるのを「185~11.7 5」に訂正する。

K F

手戴着正者(8発)

昭和57 年6 月30 日

特許庁長官 若 杉 和 央 政

- 1. 事件の表示 昭和56年特許原第58116号
- 発明の名称
 ピペラジン酵導体
- 4 種正をする者 事件との関係 特許出版人
 住 所 東京都千代田区岩本町2丁目2番5号
 名 称 日本ケセファ株丈会社 代表者 山 ロ 原則所
- 4. 補正命令の日付 合 発
- 5 補正により増加する発明の数 8
- ・ 植正の対象 明報書の「特許請求の範囲」の個及び「発明の詳細な説明」 の概。

の群隊エチル(、204) 搭載を摘下 した。0℃で1時間提择した後、折 出物を伊別し、伊放を重要水、つづ いて無和食塩水でそれぞれ1回ずつ 洗浄袋、無水磁激ナトリウムで乾燥 し、減圧下療業費去して租生成物を 植状物として得た。 とのものをシリ カゲルカラムタロマトグラフィー (美麗谷雄:クロロホルム:メタノ - ルー 5 0 1 1) で精製し、(2 R, 5 R) - 8 - ((a) - 8 - メチル - 1 - [4 - (2 , 5 , 4 - F) + F + シフェニルメチル) ピペラジン・1 - イルカルポコルトプテルカルペモ イル】オキシラン・2・カルボン酸 エテルを無色~数黄色抽状物として 216月(収率755)得た。との LOOTLO, HMR, IRPLU 旋光度は実施例9 で得た本化合物と 一致した。」

2 禁正の内容

(1) 明備者の「発明の詳細な説明」の構、配 和 5 4 年 1 2 月 2 8 日付手続補正書の第50 頁、実施例 1 4 の最後、「(収率 8 9 5) 得 た。」とある次に行を換えて、次文を挿入 する。

「英葉何 1 5

- (2) 特許請求の範囲を次の通り訂正する。 「2. 特許請求の範囲
 - 1 一般式(1)

または一葉》を意味し、nはGをいしる
の最数を意味する。

で表わされる化合物をたはその無寒性塩を有効成分として含有する心筋梗塞の予防かよび治療剤。ただし、式中の別は水素原子、アルカリ金属原子、アルカリ土 概全異原子をたは4個以下の炭素原子を有する直鎖状をたは分核状のアルキル基で定性4個以下の炭素原子を有する直鎖状をたは分核状のアルキル基、一回2-02-03-03, , - 022-02-03-0

意味 し、 n は B をい し 8 の差数 を意味する。

(丈中、取は前配と問じ意味を示す。) で表わされる化合物またはその無毒性塩 の製造法。

4 一般式(5)

$$\begin{array}{c} \mathbf{H}_{2}\mathbf{H}\mathbf{C}\mathbf{H}\mathbf{D}\mathbf{O}\mathbf{H}_{2} & \mathbf{C}\mathbf{H}_{2} - \mathbf{C}\mathbf{H}_{2} \\ \mathbf{C}\mathbf{H}_{2} & \mathbf{C}\mathbf{H}_{2} - \mathbf{C}\mathbf{H}_{2} \end{array} \mathbf{H} - \mathbf{R}^{2} \qquad (5)$$

(式中、 DZは 4 借以下の炭素原子を有する直鎖状または分枝状のアルキル基、

意味し、mは8をいし5の整数を意味

する。)

で表わされる化合物に一般式(6)

1 一数式(7)

$$\begin{array}{c|c}
E & C & CE2 & CE2 & CE2 \\
\hline
R^4O_2O & CE2 & CE2 & CE2 & E & R^2 & (7) \\
\hline
E & CE2 & CE2 & CE2 & CE2
\end{array}$$

(式中、 Pは 4 個以下の表象原子を有 する重義状または分枝状のアルキル基、

$$- \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} - \frac{1}{2} \right)_{11} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = \frac{1}{2} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = \frac{1$$

を意味し、nは0ないし3の差数を意味し、がは4個以下の炭素原子を有する直鎖状または分枝状のアルキル基を意味する。)

で表わされる化合物を加水分解せしめる ととを特徴とする、一般式(9)

(式中、別は4個以下の炭素原子を有 する直鎖状または分枝状のアルキル基 を意味する。)

で扱わされる化合物をたはその反応性器 単体を反応させるととを特徴とする、一 数式(7)

(式中、 12 かよび 15 は前配と同じ意味を示す。)

で表わされる化合物またはその無非性塩 の製造法。

5 一般式(8)

(式中、 R⁴は 4 傷以下の炭素原子を有 する直鎖状をたは分枝状のアルキル基 を意味する。) で表わされる化合物また技士の反応性質

導体に一般式(5)

$$EE_2 - OE_2 - DE_2 - DE_2$$
 (5)

(式中、 R²は 4 個以下の炭素原子を有 する直鎖状または分枚状のアルキル基、

$$-\operatorname{ose}_2 - \bigcirc_{(\operatorname{ooe}_3)_n}, -\operatorname{ose}_2 - \operatorname{ose} = \operatorname{ose} - \bigcirc$$

意味し、nは0ないし5の差数を意味 する。)

で表わされる化合物を反応させることを

特徴とする、一般式(7)

(式中、 22 かよび 25 は前記の意味を示す) で表わされる化合物をたはその無毒性塩 の製造法。

以上。